STABILIZATION OF BIOACTIVE PROTEIN IN CULTURE SOLUTION

Publication number: JP6189781 Publication date: 1994-07-12

Inventor:

SHIMAZAKI YUKIO; FUKUDA TAMOTSU; KUSUHARA NOBUMI: AZUMA TATSUO: MURANAKA HIDEKAZU: TAKAGI SHIRO: SATOZAWA NOBORU: IKEDA

ICHIRO: KAWASHIMA NOBUHIRO: AIKAWA TOSHIKAZU

Applicant: MITSUI TOATSU CHEMICALS

Classification: - international:

C12N5/06; C12N5/02; C12P21/00; C12P21/08; C12R1/91: C12N5/06: C12N5/02: C12P21/00: C12P21/08: C12N5/02: (IPC1-7): C12N5/02:

C12P21/00; C12P21/08; C12P21/00; C12R1/91;

C12P21/08; C12R1/91

- European:

Application number: JP19920346342 19921225 Priority number(s): JP19920346342 19921225

Report a data error here

Abstract of JP6189781

PURPOSE:To recover a bicactive protein in a stable state, in production of the bioactive protein by perfusion culture of an animal cell. CONSTITUTION:pH of the recovered solution continuously obtained in perfusion culture of an animal cell is adjusted within a range of 6.0 to 7.0. Thereby, the bloactive protein can be prevented from being decomposed by a protease and the protein is stabilized.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) []本演修新厅 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平6-189781

(43)公徽日 平成6年(1994)7月12日

(61) Int.Cl. ⁶	纖別記号	庁内管理番号	ΡI		技術表示物所
C12P 21/00	A	8214-413			
	В	8214 ·· 4B			
21/08		8214-4B			
# C12N 5/02		8412-4B			
		8412-48	C12N	5/00 &	
			審查請求 未請索	: 謝求項の数2(全 4 頁)	最終質に続く
(21) 出額番号	1989¥4 346342		(71)出線人	000003126	
				三井東圧化学株式会社	
(22)出職日	平成4年(1992)12月25日			東京都千代田区電が開三丁	目2番5号
			(72) 発明者	鳥崎 学雄	
				干葉異茂原市東郷1144番地	三并来压化学
				株式会社内	
			(72)発明者	福田 保	
				千葉聚茂原市東郷1144番地	三并来压化学
				株式会社内	
			(72)発明者	補原 信海	
				于業區疫源市東鄉1144番地	三并来压化学
				株式会社内	
					最終質に続く

^{(54) 【}発明の名称】 特養液中の生理活性タンパク質の安定化方法

(57) [要約]

【目的】 動物細胞を灌漑塔養し生理話性タンパク質を 生産する方法において、生理活性タンパク質を安定な状 態で樹収する方法を提供する。

「構成」 動物細胞を凝液的等して強縮的に得られる四 収斂のpHを6、0から7、0の範囲に調整することに よりタンパク質分解得楽による生理活性タンパク質の分 解を防ぎ、波タンパク賞を安定化させる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 動物細胞を灌漑培養して生理括性タンパ ク質を生発する方法において、確認的に得られるBilly被 のり目を6、0から7、0の鏡網に観察することによ る、铬養液中に産生された生理病性タンパク質の安定化 7774

【請求理2】 生郷新性タンパク質がモノクローナル柱 体である請求項1記載の安定化方法。

[発明の詳細な説明]

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、動物経路の培養液中に 生活された生現活性タンパク質の安定化方法に関するも のである。詳しくは、物物細胞を審流培養したとき、連 統的に得られる培養液中の生理活性タンパク質の安定化 方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】動物細胞培養は、有用な生理活性タンパ ク質を生産するに当たって重要な過程である。この著養 方法としては、実験家レベルでは主にフラスコやプレー ト等を用いた比較的小規模な方法が取られている場合が 20 多いが、比較的大量に培養を行い目的物質を得ようとす る場合、大型の培養締を用いた飼分培養あるいは灌漑培 差が行われている。中でも凝液培養は、新たな栄養分の 供給と老廃物の排出を連続的に行うことが可能であるこ とから、回分培養に比べてより細胞の生育に適した条件 を長期間維持することが当能である。

【0003】一般に、網際培養による物質生産において は、それぞれの細胞の生育あるいは物質生産に適した塔 拳条件に関しての詳細な検討が行われる。すなわち、塔 素濃度、培養液の後はん速度、あるいは培地の糖液速度 等さまざまな方面からの検討の結果をもとに、適した多 件にコントロールされる場合が多い (例えば) 88/0164 3) .

[0004] ※密修務を行った場合の回収検は一動と同 収ラインを議って回収タンクに一時的に保存される。開 収抜の保存は、生理活性タンパク質の安定化を考慮し、 通常低温でなされる場合が多いが、培養精内で行ってい るようなさまざまな条件のコントロールはなされず、第 常は脳度管理程度しか行われない。

【10005】このような妨禁条件下で生産された生理活 性タンパク質が、上記のような条件にコントロールされ た溶業特内においてもなおかつ分解される場合がある。 これは、緩絶により生産されたあるいは死滅により細胞 内部から放出されたタンパク質分解酵素による場合が多 い。このような分解を防ぐ目的で、しばしば増地中に夕 ンパク質分解酵素に対する阻害剤を添加することが行わ れる。しかしこのような分解活性を示す酵素の件質は未 知な場合が多く、診験者の分解活性を十分抑えるにはそ の阻害剤の検索と有用性の検討を十分に行う必要があ 50 使用される動物細胞は哺乳動物虫来の細胞であり、その

り、必ずしも目的にかなった阻害剤がみつかるというわ けではない。また、仮に有用な阻害剤が得られたとして も、細胞の生育に害を与えないような添加条件の検討が 必要となることは言うまでもなく、細胞の生育にとって 無審でかつタンパク質分解新性を十分に買得する有限な 報告剤の使用が困難である場合が多い。しかも、限害剤 添加条件下で生産された生理活性タンパク質を据えば医 薬品レベルで用いる場合、異物としての顕審剤は生体内 においてしばしば有害な作用を及ばすため、解製工程で 10 の目的タンパク質との分解等安全協からの確認を十分に 行う必要がある。また、阻害剤は一般に高価な場合が多 く、生理活性タンパク質生産のコストを高めることにな り不都合である。

【0006】一方、培養液中に生産された生理活性タン パク質が回収液として一時的に保存される過程において 分解を受ける場合がある。この場合、仮に中国活件タン パク質が培養楕内で安定である場合でも、国収級として 一時的に保存される過程で分解されることがあり、この ような現象の原因は不明であった。そしてこのための対 策として、培養液の場合と同様にタンパク質分解酵素に 対する顕実際の逐漸がなされていた。 このように、例 養液および回収液のどちらにおいても生卵振性タンパク 質の分解を防止するためには阻害剤の添加以外に有効な 対策がなかったが、距害剤の添加は上述のとおり問題点 があり、別古樹を添加せずに牛卵活体タンパク質の分極 を防止する方法が希求されていた。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】 本発明の目的は、動物 細胞を濾流培養し生理活性タンパク質を生産する方法に 地中に含まれる栄養成分、培養中の程度、p.H.、溶存酸 30 おいて、生理活性タンパク質を安定な状態で回収する方 法を提供することにある。

180003

に至った。

【課題を解決するための手段】本発卵素もは、上紀郷綴 を解決するために鍛倉検討を行った結果、動物細胞を凝 確解業し生理話性タンパク質を生産する方法において、 接着核内で一般にpHの影響のために添加された影楽者 スが放出されてpHの上昇が記こること、そして何収液 中での生理活性タンパク質の分解が回収液のpHの上昇 と関連していることを発見した。そして、開収液のpH 40 の上昇を抑えるべく該回収液のpHを6.0から7、0 に顕像することとより年度活性物質を存立な状態で記載 することが可能であることを見いだし本発明を学成する

[0009] 即ち、本発明は動物細胞を接流消移し生理 活性タンパク質を生産する方法において、連絡外に得ら れる回収液のpHを6、0から7、0の衛星に顕終する ことによる。絃棒液中に産中された生産活性タンパツ質 の安定化方法を提供するものである。

【0010】以下本発明を具体的に説明する。本発明で

※物種は関わない。また、その緩縮は遺伝子組み換えの 手持により生理活性タンパク盤の激伝子が組み込まれた ものでも良く、細胞融合技術により作製された融合細胞 あるいは各種ウイルスを用いた影響転換手法で作製した ものでも良く、正常維腹でもかまわない。

[00]] 本発明の生理活性タンパク質は、生体内で 重要な生理活性を示すタンパク質であり、酵素、ホルモ ン、総長例子あるいは結体分子等があげられるが、本発 明は生理活性タンパク炎の種類を掴むず使用できる。

われる。細胞と培養液との分離は、膜分離、重力沈降、 あるいは塗心分離等が用いられるが、そのいずれの方法 をとっても良い。培養に用いられる増地は、動物細胞の 鉄絡に通常用いられるものであり、血精繊細培地でも無 血清培地でも良い。培業における温度、pH、溶存酸素 濃度、培養液の攪はん速度、塔地の撥微速度等の各種条 件は、それぞれの動物細胞の生育あるいは物質生産に適 した条件であることが望ましく、用いる総體によって異 なった条件になってもかまわなく、必ずしもこれらすべ ての条件をコントロールする必要はない。

[0013] 囲収後中の生理活性タンパク質の安定化を 目的として調整されるり日は、目的生理活性タンパク質 の 5 日安定性により異なるが、好ましくは 5 日 6 から 7 の範囲である。先に示した通り培養権内では一般にpH の調整がなされ、これは主に二酸化炭素ガスと炭酸水素 ナトリウム溶液の添加により行われる。しかしこの様な 密養緩はそれ自体での緩衝作用は小さく、間収ラインを 語る概あるいは回収タンク内において炭酸ガスの放出に よるpHの上昇が起てる。このpH上昇により、培養槽 カ. 生選が性タンパケ後の分解が引き起こされると考え られる。従って、このpHの上昇した状態で培養液を回 良し保存することは、タンパク質分解療者による生理活 性タンパク質の分解につながり、好ましくない。回収核 のヵ日の顕修はさまざまな方法で行うことが可能であ り、回収タンクにあらかじめ緩衝液を添加してこれに回 収する方法、連続的に緩衝液を添加しながら回収する方 法、あるいは同収被のpHをセンサーでチェックしなが ら締あるいは緩衝液等を添加して調整する方法等がある が、 n H を 保つ 方法であればどの様な方法であってもよ*40 【表1】

*い。p11の調整に用いられる緩衝液としては、運常用い られる有機酸や無機酸、及びそれらの塩等の化合物を単 独あるいは複数混合して觀察すればよく、有機能、無機 酸、およびそれらの塩としては、クエン酸、クエン酸ナ トリウム、クエン酸カリウム、リン酸、リン酸ナトリウ ム、リン酸カリウム、塩酸、酢酸、酢酸ナトリウム、酢 酸カリウム、トリスヒドロキシアミノメタン、水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム等があげられるが、リン酸あ るいはリン酸ナトリウムが特に好ましい。また、nH器 [0012] 本発明の動物細胞の培養は、灌流培養で行 10 壁は緩衝波以外の酸及び塩基の添加によっても可能であ り、塩酸、クエン酸、リン酸、酢酸、水酸化ナトリウム 等があげられるが、特にリン稜が好ましい。

【0014】 回収液を保存する温度は特に限定されない が、好ましくは18℃以下0℃以上である。

100151 [忠権側] 以下実施例を示して説明するが、本発明はこ れに殴られるものではない。

コーン型沈降管付培養槽を用い、ヒト・モノクローナル 20 抗体を産生する細胞株MP… 5 1 5 6 (様工研条寄第2 339号 (FERM BP-2339)) を継続培養し た。SF-101無血精培地(日水製薬(株))を用 い、細胞数約1×10° cells/ml, 複筑速度 1 V V D、培養温度3 7 ℃、溶存酸溶濃度2 p p m、均 養糟内のpH7、0の条件で培養を行った。なお、この 数4℃に回収タンクを置き、タンク内にあらかじめり、 1Mリン酸ナトリウム緩衝液 (pH6.0) 100ml を入れて国収した場合、及びそのままの状態で回収した 場合の2通りの回収方法をとり、それぞれ約1リットル 内では抑制されていたタンパク質分解務素活性が発現さ 30 の培養液を回収した。回収液の一部を4℃及び18℃に 終し、この中に含まれるモノクローナル抗体の抗原結合 括性を0円及び5日後に瀕定した。保存廃始時の抗原納 会論性を10とした時の、5日後の相対語性を表1(表 1) に示した。回収接のpHを継載せずに保存した場 合、5日後にはそのpHは7、7まで上昇し、このため 抗原結合活性の多くは失われた。これに対し、緩衝液添 加によりpH御弊された場合は、抗原結合活性は良く係 存されていた。

[0016]

実施例1

培養液の回収方法	回収液の	相対抗源結合活性		
	рH	4℃保存 18℃保存		
pli未調整	7. 7	6 0		
p H瀏繁(嚴衡被添加)	6. 7	10 7		

[0017] 実施例2 コーン率沈降管付給後稽を用い、実施例1と同様に灌施

磨養した。この際、得られた回収液に等量の0.1Mリ 50 し、回収液中に含まれるモノクローナル抗体の抗原結合

ン酸ナトリウム緩鬱液 (pHは6、0~7. 3の範囲で 調整)を混合し、これを4℃及び18℃に7日間放置 活性を測定した。保存開始時の抗原結合結性を10とし た時の7日後の相対活性を表2(表2)に示した。国収 後のpHが8、0から7、0の範囲で抗原結合活性は良 く保存されていた。

[0018] భ施納3

実施例1で示した細胞株を、特様の条件により譲渡培養 した。回収液のpH調整として、回収ラインの途中にp 日調幣タンクを設置し、四収接20容に対して0.1M*

- *リン酸ナトリウム緩衝液(pli6,0)を1容の割合で 添加混合し、回収液のpH調整を行った。回収液は0. 2μmのフィルターを通過後4℃に保存した。その結 果、回収液内の抗原結合活性は、5日間放掘後も良く保 存されていた。
- [0019]
- [表2]

密養液のp H	相対抗原結合活性			
	4℃保存	18℃保有		
5. 0	10	10		
6. 5	10	10		
7. 0	10	7		
7. 8	6	0		

[0.0.2.0]

[発明の効果] 動物総施を機械培養し生理活性タンパク 収方法を用いることにより、回収時の生理活性タンパク 響の分解を掛小窗に飽えた生物活性タンパク質の安定化 が可能である。生理活性タンパク質は広い用途で用いら れており、その有用性は高い。なかでも医薬品として生 産される場合、生理活性タンパク質の分解を最小限に抑

えた安定な条件での生産は重要であり、本発明で示した 方法が有用な手段となり得る。また、本方法で示した培 賃を生産する方法において、本発明で示した培養液の同 20 養液の回収方法は、整液培養した場合の回収液への適用 のみならず、何えばフラスコやジャーを用いた部分培養 によって得られた培養液の保存時に適用することも可能 であり、回収液内の生産活性タンパク質の安定化を図る ことができる。

フロントペー	ージの綴き				
(51) Int. Cl.	識別配号	庁内整理番号	FI		技術表示簡所
(C12P	21/00				
C12R	1:91)				
(C12P	21/08				
C12R	1:9))				
(72)発明者	東 凝維		(72)発明者	風澤 界	
	下業與茂原市東鄉1900番地	三井東狂化学		千葉與茂原市東郷1144番地	三井東圧化学
	株式会社内			株式会社内	
(72)発明者	村中 英一		(72) 発明者	池田 一郎	
	于苹果茂原市東鄉1900番地	三井東圧化学		千葉県茂原市東郷1144番地	三井東圧化学
	株式会批约			株式会社内	
(72)発明者	渝木 問部		(72)発明者	川嶋 伸広	
	下菜果茂族市東第1144番地	三井東圧化学		下菜果茂原市京鄉1144番湖	三井東圧化学
	株式会社内			株式会社内	
			(72)発明者	相川 敏和	
				千葉県茂原市東郷1900番道	三井東田化学
				株式会社内	